This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

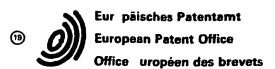
C07D-403/04; C07D-403/12; C07D-405/02; C07D-405/04; C07D-405/12; C07D-409/02; C07D-409/04; C07D-409/12; C07D-521/00 5/7/2 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 004809423 WPI Accession No: 86-312764/198648 New and known thienyl urea or isourea derivs. - used as animal growth promoters Patent Assignee: BAYER AG (FARB) Inventor: BERSCHAUER F; DEJONG A; HALLENBACH W; LINDEL H; SCHEER M Number of Countries: 019 Number of Patents: 013 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week DE 3529247 A 19861120 DE 3529247 A 19850816 198648 B EP (202538) A 19861126 EP 86106209 A 19860506 198648 AU 8657217 A 19861120 198702 JP 61268678 A 19861128 JP 86109713 A 19860515 198702 DK 8602300 A 19861118 198707 BR 8602224 A 19870113 198708 ZA 8603645 A 19861110 ZA 863645 A 19860520 198708 FI 8602201 A 19861118 198711 HU 41244 T 19870428 198721 CS 8603569 A 19880115 198810 ES 8801815 A 19880501 ES 555052 19860516 198824 EP 202538 B 19881228 198901 DE 3661493 G 19890202 198906 Priority Applications (No Kind Date): DE 3517706 A 19850517; DE 3529247 A 19850816 Cited Patents: 1. journal ref.; AT 311994; BR 7802533; DE 2510936; DE 2645613; DE 2648248; US 3989505 Patent Details: Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent DE 3529247 A 79 . EP 202538 A G Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE EP 202538 B G Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE Abstract (Basic): DE 3529247 A (A) Thienyl (iso) ureas of formula (Ia) are new n = 3-6; A = N(R4) CONR5R6or N(R4)C(OR5)=NR6; R'3 = (a) CN, COOR7, CONR8R9 or COR10 when n = 3, 5 or 6, or (b) COOMe, (2-4C alkenyloxy) carbonyl, CONR8R9 or COR10 when n = 4; R4= H or alkyl; R5 and R6 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl, opt. substd. aryl or heteroaryl; R7 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl or opt. substd. aryl; R8 = H, alkyl or cycloalkyl; R9 = H, opt. substd. alkyl or opt.substd. aryl; R10 = opt. substd. alkyl or opt. substd. aryl. (B) Thienyl isocyanates of formula (II) are also new, except for 3-methoxycarbonyl -2-thienyl isocyanate; R1 and R2 = H, halogen, NO2, CN, alkoxy, alkylthio, haloalkoxy, haloalkylthio, alkoxyalkyl or opt. substd. alkyl, acyl, aroyl, or aryl, or R1+R2 forms an opt. substd. satd. or unsatd. carbocyclic ring opt. with a carbonyl function; R''3 = COOR''7, CONR8R9 or COR10; R''7 = H, opt. substd. methyl, cycloalkyl, 2-4C alkenyl or opt. substd. aryl. USE - Use of thienyl (iso)ureas of formula (I) is 'animal productivity promoters' (specifically growth promoters) is claimed. R3 = CN, COOR7, CONR8R9 or COR10. (79pp Dwg.No.0/0) Abstract (Equivalent): EP 202538 B Use of thienylureas or -isoureas of the formula (I) in which A represents the radicals (Ia) and (Ib) R1 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or

optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl, and aryl, R2 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy,

alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising acyl, aroyl, alkyl and aryl, or R1 and R2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted saturated or unsaturated carbocyclic or heterocyclic ring, which can optionally carry a carbonyl function, R3 represents the radicals CN, COOR7, COONR8R9 or COR10, R4 represents hydrogen or alkyl, R5 represents, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl, R6 represents hydrogen, optionall substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, or optionally substituted aryl, R8 represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R9 represents hydrogen, optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl and R10 represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl, as growth-promoting agents for animals. (33pp) Derwent Class: B03; C02 International Patent Class (Additional): A23K-001/16; A61K-031/38; C07D-333/36 5/7/3 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 004068583 WPI Accession No: 84-214124/198435 Herbicidal 4-ureido-thiophene-3 carboxylic acid ester(s) - prepd. e.g. by reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with isocvanate(s) Patent Assignee: BASF AG (BADI Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B Number of Countries: 004 Number of Patents: 002 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date ~ Main IPC Week DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219 198435 B EP 116932 A 19840829 EP 84101466 A 19840213 198435 Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219 Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204 Patent Details: Kind Lan Pg Filing Notes Patent Application Patent DE 3305866 A 27 EP 116932 A G Designated States (Regional): DE FR GB IT Abstract (Basic): DE 3305866 A Cpds. of formula (I) are new. In (I) R1=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl(opt. substd) by or benzyl (opt. substd.); R2=1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt. substd.) or benzyl (opt. substd.). USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or more, pref. 0.5-3 kg/ha. 0/0 Derwent Class: C02 International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38 5/7/4 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 002553909 WPI Accession No: 80-71933C EP 16371 EP A 19801001 198041 1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as

anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects

Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF)



(1) Veröffentlichungsnummer:

0 202 538

A₁

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG (12)

(21) Anmeldenummer: 86106209.9

(22) Anmeldetag: 06.05.86

(s) Int. Ct.4: A 23 K 1/16 C 07 D 333/38, C 07 D 333/68 C 07 D 333/78, C 07 D 333/80

30 Priorität: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.86 Patentblatt 86/48

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT U NL SE

(71) Anmelder: BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabteilung D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

(72) Erfinder: Hallenbach, Werner, Dr. Kleiststrasse 10

D-4018 Langenfeld(DE)

(72) Erfinder: Lindel, Hans, Dr. Carl-Duisberg-Strasse 321 D-5090 Leverkusen(DE)

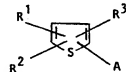
72 Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr. Claudiusweg 9 D-5600 Wuppertal 1(DE)

2 Erfinder: Scheer, Martin, Dr. Herberts-Katernberg 7 D-5600 Wuppertal 1(DE)

Erfinder: de Jong, Anno, Dr. Stockmannsmühle 46 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(54) Leistungsfördernde Mittel.

67 Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der formel I



A für die Reste la und lb steht

R³ für die Reste CN, COOR³, CONR®R®, COR¹o steht, gekennzeichnet sind.

0202538

- 1 -

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Konzernverwaltung RP

Patentabteilung

Rt/cm/c

11

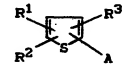
10

Leistungsfördernde Mittel

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866, EP-OS 4 931).
- Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
- 1. Es wurde gefunden, daß Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I



1

35

in welcher

5 A für die Reste Is und Ib steht

10

- 15 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 20 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht.

35

- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls

 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

Thienylharnstoffe der Formel II

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3

15

30

35

- 5 in welcher
 - A für den Rest Ia steht

Ιa

- R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht.

35

15

20

- für Wasserstoff, gegeb nenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 10 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder
 Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cyclosikyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

35 R¹, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

L A 23 725

5 mit Aminen der Formel IV

H - NR5R6

IV

in welcher

10

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

20 R² R³

III

in welcher

- 25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 30 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl
 steht,

- 7 -
- R¹ und R² gemeinsam mit den angr nz nden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste COOR⁷. CONR⁸R⁹. COR¹⁰ steht.
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Methyl, Cycloslkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls

 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes 20 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienyl30 isocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen kann, indem man Thienylamine der Formel V

Le A 23 725

5

in welcher

 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -ischarnstoffe der Formel VI gefunden

15

in welcher

20

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

25

Ia

Ιb

30

R³ für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

- 5 R4 für Wass ratoff oder Alkyl at ht.
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Älkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R^B für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- 5. Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält, 30

$$(CH_2)_n$$
 V_1

35

10

- 5 in welcher
 - n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste Ia und Ib steht 10

- für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

VII

- 5 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß λ für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

15

20 in welcher

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat.

umsetzt, oder

35

b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

20 in welcher

 ${\bf R}^{\bf 5}$ und ${\bf R}^{\bf 6}$ die oben angegebene Bedeutung haben.

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

Le A 23 725

35

5 n. R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

Hal - C = N -
$$R^6$$
 X

in welcher

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste Ia oder Ib steht.

 R^1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

5 sonder Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C,__a-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-10 amino substituiertes C₁₋₆-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C_{1-4} -Alkyl, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkyl-15 amino, Di-C₁₋₄- alkylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

20 _R2 für die bei R1 aufgeführten Reste steht.

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch 25 OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, C_{1-4} -Halogenalkylthio, C1-4-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der 30 Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann; für den Fall, daß R1 und R2 mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 -6 Ringglieder und trägt O, S oder N als Heteroatome. 35

- ⁵ R³ für die Rest CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R^4 für Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl steht,
- für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, R⁵ 10 C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C3-8-Cycloskyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-al-20 kylamino, C_{1-4} -Alkoxyalkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht. das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist.
 - R⁶, R⁷ fund R⁹ für die bei R⁵ angeführten Reste stehen,
- 30 R⁸ für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht,
- R¹⁰ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

- 5 A für die Reste Ia und Ib steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

 Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen,

 C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl,

 C₁₋₄-Hologenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- 15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktionträgt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht.
- R⁴ und R⁶ für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, C_{1-4} -Alkylthio- C_{1-4} -alkyl, Cycloslkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C_{2-4} -Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Halogenslkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere

- Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thi nyl, das gegebenenfalls durch CN, C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,

 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl, insbesondere Allyl,

 sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl steht,
- für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
 - \mathbb{R}^{10} für \mathbb{C}_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.
- Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher
 - A für den Rest der Formel la steht,
- 25 R¹ für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,
- R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
 - ${
 m R}^1$ und ${
 m R}^2$ gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen, die gegebenenfalls durch ${
 m C}_{1-4}$ -Alkyl, insbesondere

L A 23 725

b

- Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
 - R³ für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰ steht,
- 10 R^4 und R^6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu
 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen,
 insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,
 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Allyl,
 sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff steht,
 - R9 für Wasserstoff oder Methyl steht,
- 25 R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

30

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

| 10 | R^{1} R^{3} R^{2} | | A = -NH-CO-NHR ⁶ | |
|----|-------------------------|---|-----------------------------|------------------|
| 10 | R ¹ | R ² | R ³ | R ⁶ |
| 15 | н | -сн ₃ -сн ₃ | 3-C0 ₂ Et | -сн _З |
| | н | -сн сн ₃ | 3-co ₂ et | -сн ₃ |
| 20 | н | сн ³ -сн | 3-CO ₂ Et | -(H) |
| 25 | н | сн ³ -сн -сн | 3-CO ₂ Et | |
| | H | сн ³ -сн | 3-CO ₂ Et | sec-Butyl |
| 30 | H | -CH ₂ -CH CH ₃ | 3-C0_Et | -сн _з |
| 35 | Н | -сн ₂ -сн | 3-CO ₂ Et | сн ³ |
| | н | -сн ₂ -сн сн ₃ | 3-CO ₂ Et | - (H) |

```
reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with
 isocyanate(s)
Patent Assignee: BASF AG (BADI )
Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B
Number of Countries: 004 Number of Patents: 002
Patent Family:
Patent No Kind Date
                      Applicat No Kind Date
                                                  Main IPC
                                                                 Week
DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219
                                                                 198435 B
          A 19840829 EP 84101466 A 19840213
                                                                 198435
Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219
Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204
Patent Details:
Patent
        Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent
DE 3305866 A
                  27
EP 116932
          A G
   Designated States (Regional): DE FR GB IT
Abstract (Basic): DE 3305866 A
Cpds. of formula (I) are new. In (I) R1=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl,
3-7C cycloalkyl, phenyl (opt. substd.); R2=1-10C
alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl,
2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt.
substd.) or benzyl (opt. substd.).
  USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application
may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or more, pref. 0.5-3 kg/ha.
  0/0
Derwent Class: C02
International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38
 5/7/4
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
002553909
WPI Accession No: 80-71933C EP 16371 )EP A 19801001 198041
 1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as
 anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects
Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF
Inventor: HUNKELER W; KYBURZ E
Number of Countries: 016 Number of Patents: 007
Patent Family:
Patent-No Kind Date Applicat No Kind Date EP 16371 A 19801001
                                                  Main IPC
                                                                 Week
                                                                 198041 B
NO 8000720 A 19801006
                                                                 198044
DK 8001087 A 19801013
                                                                 198045
JP 55124770 A 19800926
                                                                 198045
FI 8000559 A 19801031
                                                                 198048
PT 70949
           A 19810306
                                                                 198113
ZA 8001347 A 19810203
                                                                 198117
Priority Applications (No Kind Date): CH 80171 A 19800110; CH 792415 A
  19790314
Cited Patents: DE 2448869; US 3983135; US 4025517
Patent Details:
Patent
         Kind Lan Pg Filing Notes
                                       Application Patent
EP 16371
           ΑG
   Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE
Abstract (Basic): EP 16371 A
  Urea derivs. of formula (I) and isocyanatothiophene derivs. of formula
 (II) are new: (R is 2-thienyl, 3-thienyl or 5-halo-3-thienyl; R1 is H or
```

(I) are pharmaceuticals esp. useful as anxiolytics of very low toxicity. (I) have a very selective anxiolytic effect without possessing the muscle

halogen).

| 5 | R ¹ | R ² | R ³ | R6 |
|----|---|--|-----------------------------------|------------------------------------|
| 10 | н | сн _з | 3-C0 ² Et | - |
| | н | -сн ₂ -сн сн ₃ сн ₃ | 3-CO ₂ EŁ | sec-Butyl |
| 15 | н | сн ³ -сн ⁵ -сн | 3-CO ₂ Et | tertButyl |
| | Н | -сн | 3-CO ₂ Et | tertButyl |
| 20 | -сн _З | -Et | 3-CO ₂ Et | сн ³ сн ³ |
| | -сн3 | -Et | 3-CO ₂ Et | - |
| 25 | сн | در ء | CONH2 | снз |
| | +CH | 2 ⁺ 3 | CONH2 | 1-Propyl |
| | +CH ₂ →3 | | CONH2 | n-Butyl |
| | +CH ₂ →3 | | CONH2 | Cyclohexyl |
| 30 | +CH ₂ +3 | | CONHZ | Phenyl |
| | +CH ₂ + ₃ | | CONH ₂ | 4-Chlorphenyl |
| | +CH ₂ + ₄ | | CONHC ₂ H ₅ | сн ³ |
| | $+CH_2+_4$ | | CONHC ₂ H ₅ | 1-Propyl |
| | +ch ₂ -s-ch ₂ ch ₂ + | | CONH | CH ₃ |
| 35 | | ₂ -о-сн ₂ сн ₂ + | CONH ₂ | CH ₃ |
| | -+CH | 2-NH-CH ₂ CH ₂ + | cooc ₂ H ₅ | CH3 |

| 5 | | | | $A = -NH-CO-NR^5R^6$ | | |
|----|----------------------------------|------------------|--------------------|-------------------------------|----------------------------------|------|
| | R ¹ | R ² | R3 | R ⁵ | R ⁶ | |
| 10 | +CH2 | 2+4 | соосн3 | снз | снз | |
| | +CH ₂ | 2+4 | COOCH ³ | СН ^З | C ₂ H ₅ | |
| | +CH ₂ | 2+4 | соосн3 | C ₂ H ₅ | С ₂ Н ₅ | |
| | +CH ₂ | 2 74 | CONH2 | CH ³ | СНЗ | |
| | +CH2 | 2+4 | CONH ₂ | CH ³ | C ₂ H ₅ | |
| | +CH ₂ | 2+4 | CONH ₂ | С ₂ Н ₅ | С ₂ Н ₅ | |
| 15 | +CH ₂ | 2 ⁺ 4 | CN | СН ^Э | снз | |
| | + CH ₂ | ⁺ 4 | CN | СН ^З | С ₂ н ₅ | |
| | +CH ₂ | 2+4 | ĊN | C ₂ H ₅ | С ₂ Н ₅ | |
| | -+CH ₂ | 2 ⁺ 5 | COOCH ³ | сн ₃ | снз | |
| | +CH ₂ | 2 ⁺ 5 | соосн | СНЗ | С ₂ Н ₅ | |
| 20 | +CH ₂ | 2 ⁺ 5 | соосн | C ₂ H ₅ | С ₂ Н ₅ | |
| | 4CH2 | | CONH ₂ | снз | CH3 | |
| | +CH ₂ | ⁺ 5 | CONH ₂ | СН ^З | С ₂ Н ₅ | |
| | +CH2 | ⁺ 5 | CONH | с ₂ н ₅ | С ₂ н ₅ | |
| | +CH ₂ + ₅ | | CN | СНЭ | СНЗ | |
| 25 | -+CH ₂ + ₅ | | CN | C ₂ H ₅ | C ₂ H ₅ | |
| | R ¹ | | R ² | . _R 3 | R ⁶ (R ⁵ = | : H) |
| 30 | = | | | | | - |
| | н | | -сн _Э | 3-CO ₂ Et | -сн сн ₃ | |
| 35 | н | | -сн ₃ | 3-CO ₂ Et | -сн _З | |
| | н | | -сн ₃ | 3-CO ₂ Et | -(H) | |
| | н | | -CH ₃ | 3-co ₂ et | - | |

Le A 23 725

| 5 | R ¹ | R ² | R ³ | R ⁶ |
|----|---|----------------|--------------------------------|--|
| 10 | сн ³ -сн сн ³ | н | о з-с-ин ₂ | -сн3 |
| 15 | сн ³ -сн | н | о 3-с-ин ₂ | |
| | CH3 | н | 3-с-ин ₂ | сн ₃ |
| 20 | H | -Et | 3-C0 ₂ Et | -сн ₃ |
| | н | -Et | 3-C0 ₂ Et | -CH |
| 25 | H | -Et | 3-C0 ₂ Et | сн ³ -сн |
| | Н | -Et | 3-C0 ₂ Et | - |
| 30 | н | -Et | 3-CO ₂ Et | tertButyl |
| | н | -Et | 3-C0 ₂ Et | (R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃ |
| 35 | -Et | -CH3 | 3-C0 ₂ Et | -сн ₃ , -сн ₃ |

| 5 | R ¹ | R ² | | | R ⁶ | |
|----|--|--|---------------------------------|--|---|--|
| 10 | СН ₃ Н СН ₃ Н СН ₃ Н СН ₃ Н | | CO: | oc ₂ H ₅ oc ₂ H ₅ oc ₂ H ₅ oc ₂ H ₅ oc ₂ H ₅ | CH ₃ i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl | |
| 15 | н н н н | H n-C ₅ H ₁₁ | CO(CO(CO(CO(CO(| 0C ₂ H ₅ | Phenyl 4-Methoxyphenyl CH3 i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl Phenyl | |
| 25 | н | | СО(3-(0-R! -NH-С=NI | 2 6 | 4-Chlorphenyl 4-Methoxyphenyl Cyclopropyl | |
| 30 | R ¹ | R ² | R ₃ | R ⁵ | R ⁶ | |
| | | -сн _э | _ | | -сн3 | |
| 35 | -н -н | | 3-C0 ₂ Et | | -сн ₃ | |
| | -n | - n | 3-C0 ² Et | -Ме | -(0) | |

Le A 23 725

- Die Thienylharnstoffe der F rmel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).
- Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

 A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des
 Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit
 den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).
- Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt die jenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

- 2-Isocyanat -3-cyano-thiophen
 2-Isocyanat -3-carbethoxy-5-isobutyl-thi phen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
- Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
genannt:
Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin, t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin,
2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3- Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin,
3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin,
3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin.

Le A 23 725

Zur H rstellung der Thi nylharnstoff der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören 15 insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan. Hexan. Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol. Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-. Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester. wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitri-25 le, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Trimethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

5

wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

- 10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- 15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens
20 setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere
25 Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 , die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 angegebenen be-

35

Vorzugten Bedeutungen haben. Bev rzugt Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umsetung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit
Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

- 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isopropylthiophen
- Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

Die Ausgangsst ffe werden in äquimolaren M ngen eing setzt, bevorzugt ist ein Überschuβ an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde
10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher λ für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, lassen sich aus den 35

Le A 23 725

20

5 entspr chenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

10

15

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931, G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

Die als Ausgangsprodukt zu verwend nden Is cyanat sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenyl-isocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich 15 alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, 25 wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsauredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylischarnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

5 stellen. Verwend t man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexamethylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

25 Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

30 Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

5 Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen 10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage, Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte 15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid. Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus 10 Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je 15 Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C,
vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das
Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt.
Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

- ⁵ Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.
- Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.
 Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
 Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
 wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
 z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
 Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoffekönnen einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäßigen oder unregelmäßigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche,

Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm
25 - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen. Die Konzentrati n der Wirkstoff im Futt r b trägt n r-malerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
jodiertes Kochsalz, 7.5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
1 kg Futter.

In einem kg Futtermischung sind enthalten:
600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin
E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ x H₂O,
140 mg Zn SO₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
SO₄ x 5 H₂O.

2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff,
1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

5 Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot), 10 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg-15 fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung 20 auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

(Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lih.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden
mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

5 Tabelle: Ratten-Fütterungsv rauch

| 5 Wirkstoff | Dosis 25 ppm | Gewichtszunahme |
|-------------|--|-----------------|
| 1 11 11 | HCNHC ₄ H ₉ n | 113 |
| | HCNH——————————————————————————————————— | 113 |
| 20 | _соос ^S н ² инсинсн ³ П | 118 |
| 25 | O NHCNHCH ³ | 115 |
| 1. 11 11 | 0 нсинсн ₃ ^{ОИН} 2 | 114 |

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsäureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99,
94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in
100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml
Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und
eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25 EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

umkristallisiert.

H 6,0 H 5.9

N 16,6 N 16.6

Beispiel 2

30 Herstellung von

35

5 5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyan -tetrahydr benz thiophen (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7.1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2

N 12,7 N 12,7

C1 10,7 C1 10,7

Beispiel 3

15

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert.-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyanato-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 l 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 183-184°C.

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

35

5 Nach d n V rfahren der Beispiele 1-4 wurd n f lgende Verbindungen erhalten:

| 10 | R ¹ | s NR4 | _R 5 | R ⁴ = | : H, R ⁵ = - | O C-NHR ⁶ |
|----|----------------|----------------|----------------|----------------------|-------------------------|--------------------------------|
| | Bsp.Nr. | R ¹ | R ² | R ³ | R ⁶ | Fp.[C] |
| 15 | | | | | | |
| | 5 | н | . н | 3-CO ₂ Et | -O _{C1} | 158 |
| 20 | 6 | н | н | 3-C0 ₂ Et | -сн _З | 128 |
| | 7 | н | н | 3-C0 ₂ Et | H | 136 |
| 25 | 8 | н | H ^ | 3-CO ₂ Et | $ \bigcirc $ | 126 |
| | 9 | -CH3 | -CH3 | 3-CO ₂ Et | -сн3 | 128 (Z.) |
| 30 | 10 . | -сн3 | -сн3 | 3-C0 ₂ Et | -n-Butyl | 78 |
| | 11 | -сн3 | -сн3 | 3-CO ₂ Et | -ch -ch ³ | 135 |
| 35 | 12 | -сн3 | -сн3 | 3-CO ₂ Et | | 156 |

Le A 23 725

| 5 | Bsp.N | ir. R ¹ | R ² | R ³ | R ⁶ | Fp.[C] |
|----|-------|--------------------|-------------------|--------------------------------|--------------------------------|--------|
| - | 13 | н | н | 3-C0 ₂ Et | -cH ³ | 98 |
| 10 | 14 | $ \bigcirc $ | н | 3-CO ₂ Et | -сн3 | 131 |
| | 15 | ◆ | н . | 3-CO _Z EŁ | $ \bigcirc $ | 112-4 |
| 15 | 16 | ◆ | н | 3-C0 ₂ Et | -сн -сн -сн ₃ | 142 |
| 20 | 17 | н | \bigcirc | 3-CO ^S Ef | -сн3 | 145 |
| | 18 | H | ◆ | 3-C0 ₂ Et | n-Butyl | 122,5 |
| 25 | 19 . | -сн _Э | -сн _З | o ∥ 3-c-o-c4H | 19-t -CH3 | 159 |
| 30 | 20 | н | $ \bigcirc $ | о з-с-ин ₂ | -сн3 | > 250 |
| | 21 | н | ◆ | з-с-ин ₂ | $ \bigcirc $ | > 250 |
| 35 | 22 | н | \Leftrightarrow | о 3-с-ин ₂ | -ch -ch ³ | > 250 |

| 5 | Bsp.Nr. | R ¹ | R ² | R ³ | R ⁶ | Fp.[C] |
|----|-----------|-------------------|-------------------------------|-----------------------|-------------------------------|--------|
| 10 | 23 | | ◆ | 3-C0 ₂ Et | -сн -сн сн ₃ | 155 |
| 10 | 24 t | ert.Bu | tyl H | 3-C≡N | н | 229 |
| 15 | 25 | н | i-Propyl | 3- CO ₂ Et | -сн сн ³ | 91 |
| - | 26 t | ert.Bu | tyl H | 3-C≒N | $ \bigcirc $ | 212,5 |
| 20 | 27 | H | $ \bigcirc $ | 3-C0 ₂ Et | н | 126,5 |
| | 28 | -с ₂ н | ₅ -сн ₃ | 3-CO ₂ EŁ | -cH3 | 121-2 |
| 25 | 29 | н | i-Propyl | 3-C0 ² Ef | -(H) | 98-99 |
| 30 | 30 | H | Н | 2-CO ₂ Me | $ \bigcirc $ | 133 |
| | 31 | H : | н | 2-CO ₂ Me | н | 221 |
| 35 | 32 | н | н | 2-CO ₂ Me | -сн3 | 139 |

Le A 23 725

| 5 | Bap.Nr | . R ¹ | R ² | R3 | R ⁶ | Fp.[C] |
|----|-----------|------------------|------------------|--------------------------|-----------------------------------|---------|
| 10 | 33 | н - | | 3-CO ₂ Et | ◆ | 139-141 |
| | 34 | -Et | -сн3 | 3-C0 ₂ Et | ◆ | 154 |
| 15 | 35 | -Et | -сн ₃ | 3-CO ^S Ef | —(H) | 132-3 |
| | 36 | -Et | -сн ₃ | 3-C0 ₂ Et | -ch -ch ³ | 139-140 |
| | 37 | -Et | -cH ³ | 3-CO ₂ Et | n-Butyl | 72 |
| 20 | 38 | -сн ₃ | | 3-С-ИН ² 0 | -сн ₃ | 222 |
| 25 | 39 | -сн ₃ | ◆ | з-с-ин ⁵ 0 | CH3 | 215 |
| 30 | 40 | -сн3 | ◆ | з-с-ин ⁵ 0 | -сн ² -сн ³ | 221 |
| | 41 | -сн _З | ◆ | э-с-ин ⁵ 0 | -n-Butyl | 217 |
| 35 | 42 | -сн3 | ◆ | э-с-ин ⁵ | | >250 |

| 5 | Bep.Nr. | R ¹ | R ² | R ³ | R ⁶ | Fp.[C] |
|----|---------|----------------|-------------------------------|----------------------|--|--------|
| 10 | 43 | н | Н | 2-C0 ₂ Me | | 135 |
| | 44 | н . | н | 3-C=N | | 225 |
| 15 | 45 | H | н | 2-C0 ₂ Me | n-Butyl | 72 |
| | 46 - | СНЗ | \bigcirc | 3-C0 ₂ Et | -сн ₃ | 135 |
| 20 | 47 - | снз | \bigcirc | 3-C0 ₂ EL | n-Butyl | 119 |
| | 48 - | СНЗ | | 3-co ₂ Et | \bigcirc | 113 |
| 25 | 49 - | СНЗ | | 3-C0 ₂ Et | -сн ^{3.} -сн ^{3.} | 125 |
| 30 | 50 | - (CH | 2 ⁾ 4 ⁻ | э-соон | -ch ³ | 174 |

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Le 23 725

| 5 | Bap.Nr. | ח | x | R | Fp.[*C] |
|----|---------|---|------------------------------------|-------------------|---------|
| | | | | | |
| | 51 | 3 | COOC ₂ H ₅ | CH3 | 165 |
| | 52 | 3 | COOC ₂ H ₅ | i-Propyl | 145 |
| | 53 | 3 | COOC ₂ H ₅ | 3-Chlorphenyl | 165 |
| 10 | 54 | 3 | CN | -CH3 | 205 |
| | 55 | 3 | CN | 4-Chlorphenyl | >270 |
| | 56 | 4 | CODCH3 | CH3 | 167 |
| | 57 | 4 | COOCH ³ | i-Propyl | 165 |
| | 58 - | 4 | COOCH ³ | n-Butyl | 130 |
| 15 | 59 | 4 | COOCH3 | Phenyl | 176 |
| | 60 | 4 | COOC ₄ H ₉ t | CH ³ | 150 |
| | 61 | 4 | COCH ³ | CH3 | 193 |
| | 62 | 4 | COC6H5 | Phenyl | 112 |
| | 64 | 4 | CONH2 | i-Propyl | 115 |
| 20 | 65 | 4 | CONH2 | n-Butyl | 173 |
| | 66 | 4 | CONH ₂ | Cyclohexyl | 185 |
| | 67 | 4 | CONH ₂ | Phenyl | 200 |
| | 68 | 4 | CONH2 | 3-Chlorphenyl | 204 |
| | 69 | 4 | CONH ₂ | 4-Chlorphenyl | 221 |
| 25 | 70 | 4 | CONHCH3 | CH ³ | 177 |
| | 71 | 4 | CN | CH3 | 209 |
| | 72 | 4 | CN | i-Propyl | 217 |
| | 73 | 4 | CN | n-Butyl | >260 |
| | 74 | 4 | CN | Cyclohexyl | 225 |
| 30 | 75 | 4 | CN | Phenyl | 235 |
| | 77 | 4 | CN | 2,6-Dichlorphenyl | >250 |
| | 78 | 5 | COOC ₂ H ₅ | CH3 | 148 |
| | 79 | 5 | COOC ₂ H ₅ | i-Propyl | 113 |

| Bsp.Nr | . n | x | R | Fp.[*C] |
|--------|-----|----------------------------------|-----------------|---------|
| | | | | |
| 80 | 5 | соос ₂ н ₅ | 3-Chlorphenyl | 98 |
| 81 | 5 | CN | СН _З | 227 |
| 82 | 5 | CN | 4-Chlorphenyl | >250 |
| 83 | 5 | CONH ₂ | CH ³ | >230 |

weiterhin wurden hergestellt:

| Bsp. 1 | Nr. For | mel | | Fp [* | C] |
|--------|---------|-----|--|-------|----|
|--------|---------|-----|--|-------|----|

Bap.Nr. Formel Fp.[°C]

| Weit | erhin | Weiterhin wurden hergestellt | gestellt | | | |
|------|--------|---|----------|-----------------------------|----------------------------|--------|
| | | $R^1 \xrightarrow{R^2 \xrightarrow{R} A} A$ | | A = NH - CONHR ⁶ | JONHR ⁶ | |
| Вар. | r r | 1 81 | R2 | E E | n6 | Fp C |
| 91 | | æ | i-Propyl | COZEt | t-Butyl | 113-11 |
| 8 | | · | i-Propyl | COZEt | Phenyl | 121 |
| 66 | | x | i-Propyl | COZEt | 2-Butyl | 122 |
| 94 | | x | Ethyl | COZEt | i-Prop | 104 |
| . 95 | | x | Ethy1 | COZEt | 2-Butyl | 109 |
| 96 | | I | Ethy1 | COZEL | Phenyl | 91 |
| 44 | | I | i-Propyl | COZEt | CH3 | 84-86 |
| 98 | | i-Propyl | = | CONH2 | i-Prop | >250 |
| 66 | • | I | Ethy1 | COZEt | p-Tolyl | 46 |
| 100 | | æ | Ethy1 | COZEt | t-Butyl | 146 |
| 101 | | Ethyl | СНЭ | COZEt | p-C1-Phenyl | 164 |
| 102 | | Ethyl | CH3 | COzEt | m-Cl-Phenyl | 166 |
| 103 | | Ethy1 | CH3 | COZEt | p-OCH ₃ -Pheny1 | 154 |
| 104 | | Ethyl | CH3 | COZEt | p-Tolyl | 182 |
| 105 | | Ethy1 | снз | COZEt | p-CF3-Phenyl | 177 |
| | | | | | - | |

| 106 Ethyl CG2Et t-Butyl 169 107 Ethyl CH3 CG2Et 0-Tolyl 131 108 Ethyl CH3 CG2Et 0-CH3-Phenyl 117 109 Ethyl CH3 CG2Et 2-Butyl 139 110 CH3 Ethyl CG2Et 0-CI-Phenyl 97 111 CH3 Ethyl CG2Et p-CI-Phenyl 97 112 CH3 Ethyl CG2Et p-CI-Phenyl 97 113 CH3 Ethyl CG2Et p-CI-Phenyl 97 114 CH3 Ethyl CG2Et p-CI-Phenyl 97 115 CH3 Ethyl CG2Et p-CI-Phenyl 97 116 CH3 Ethyl CG2Et p-CI-Phenyl 97 116 CH3 Ethyl CG2Et p-Cr-Phenyl 91 118 Ethyl CG2Et p-Cr-Phenyl 91 120 CH3 CG | Bsp. Nr. | Z. | R1 | R2 | R3 | R6 | ₽p•C |
|---|----------|----|-----------------|-----------------|-------|----------------------------|------|
| Ethyl CH3 CO2Et o-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et c-OCH3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et 2-Butyl CH3 CO2Et c-C1-Phenyl CH3 Ethyl CO2Et p-C1-Phenyl CH3 Ethyl CO2Et p-CP3-Phenyl CH3 Ethyl CO2Et t-Propyl CH3 Ethyl CO2Et t-Butyl CH3 Ethyl CO2Et t-Butyl CH3 Ethyl CO2Et c-CH49-Phenyl H CH3 CO2Et c-CH49-Phenyl H CH3 CO2Et c-CH49-Phenyl H CH3 CO2Et c-CH49-Phenyl H CH3 CO2Et c-CH49-Phenyl <t< td=""><td>901</td><td></td><td>Ethyl</td><td>CH₃</td><td>COZEt</td><td>t-Butyl</td><td>169</td></t<> | 901 | | Ethyl | CH ₃ | COZEt | t-Butyl | 169 |
| Ethyl CH3 CO2Et 0-0CH3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et 2-Butyl CH3 Ethyl CO2Et 0-C1-Phenyl CH3 Ethyl CO2Et m-C1-Phenyl CH3 Ethyl CO2Et p-C1-Phenyl H CH3 CO2Et p-C1-Phenyl H CH3 CO2Et p-C1-Phenyl H CH3 CO2Et p-C1-Phenyl | 201 | | Ethyl | CH3 | COZEt | o-Tolyl | 131 |
| Ethy1 CH3 CO2Et 2-Buty1 CH3 CO2Et 0-C1-Pheny1 CH3 Ethy1 CO2Et m-C1-Pheny1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 CH3 Ethy1 CO2Et p-T01y1 CH3 Ethy1 CO2Et p-T01y1 CH3 Ethy1 CO2Et t-Buty1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C10hexy1 CH3 Ethy1 CO2Et p-T01y1 CH3 Ethy1 CO2Et p-T01y1 CH3 Ethy1 CO2Et p-T01y1 CH3 Ethy1 CO2Et p-T01y1 H CH3 CO2Et p-T01y1 H CH3 CO2Et p-T01y1 H CH3 CO2Et p-T01y1 H CH3 CO2Et p-T01Pheny1 H CH3 < | 801 | | Ethy1 | СНЭ | COZEt | o-OCH ₃ -Phenyl | 117 |
| CH3 Ethy1 CO2Et o-C1-Pheny1 CH3 Ethy1 CO2Et m-C1-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C7-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et cyclohexy1 1 CH3 Ethy1 CO2Et c-To1y1 1 CH3 Ethy1 CO2Et c-To1y1 1 H CH3 CO2Et c-C1-Pheny1 1 H CH3 CO2Et p-C1-Pheny1 1 H CH3 CO2Et p-C1-Pheny1 1 H CH3 CO2Et | 60 | | Ethy1 | CH3 | COZEt | 2-Butyl | 139 |
| CH3 Ethy1 CO2Et m-C1-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-CH3-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-CF3-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-CF3-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et t-Propy1 1 CH3 Ethy1 CO2Et t-Buty1 1 CH3 Ethy1 CO2Et t-Buty1 1 CH3 Ethy1 CO2Et c-CO1y1 1 CH3 Ethy1 CO2Et c-COH9-Pheny1 1 H CH3 CO2Et c-C1-Pheny1 1 H CH3 CO2Et p-C1-Pheny1 1 H CH3 CO2Et p-C1-Pheny1 1 | 10 | | CH3 | Ethyl | COZEt | o-C1-Pheny1 | 44 |
| CH3 Ethy1 CO2Et p-C1-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-OCH3-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-TC1y1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-CF3-Pheny1 1 CH3 Ethy1 CO2Et cyclohexy1 1 CH3 Ethy1 CO2Et cyclohexy1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-Toly1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-Toly1 1 CH3 Ethy1 CO2Et p-Toly1 1 H CH3 CO2Et p-CT-Pheny1 1 | 11 | | CH3 | Ethy1 | COZEt | m-C1-Phenyl | 81 |
| CH3 Ethyl CO2Et p-OCH3-Phenyl CH3 Ethyl CO2Et p-Tolyl CH3 Ethyl CO2Et i-Propyl CH3 Ethyl CO2Et i-Propyl CH3 Ethyl CO2Et Cyclohexyl EH2 Ethyl CO2Et CPBtyl CH3 Ethyl CO2Et Phenyl 1 CH3 Ethyl CO2Et O-CH3-Phenyl 1 CH3 CH3 CO2Et O-C1-Phenyl 1 H CH3 CO2Et D-C1-Phenyl 1 H CH3 CO2Et D-C1-Phenyl 1 | 12 | | CH ₃ | Ethyl | COZEt | p-C1-Phenyl | 103 |
| CH3 Ethyl CO2Et P-TO1Yl CH3 Ethyl CO2Et 1-Propyl CH3 Ethyl CO2Et 1-Propyl CH3 Ethyl CO2Et Cyclohexyl 1 CH3 Ethyl CO2Et Phenyl 1 CH3 Ethyl CO2Et Phenyl 1 CH3 Ethyl CO2Et 0-COH3-Phenyl 1 CH3 Ethyl CO2Et 0-CI-Phenyl 1 H CH3 CO2Et 0-CI-Phenyl 1 H CH3 CO2Et D-CI-Phenyl 1 H CH3 CO2Et D-CI-Phenyl 1 | 13 | | CH3 | Ethyl | COzet | p-OCH ₃ -Pheny1 | 98 |
| CH3 Ethyl CO2Et i-Propyl CH3 Ethyl CO2Et i-Propyl CH3 Ethyl CO2Et Cyclohexyl EH2 Ethyl CO2Et Cyclohexyl CH3 Ethyl CO2Et Phenyl 1 CH3 Ethyl CO2Et O-CO1yl 1 CH3 Ethyl CO2Et O-CO1yl 1 CH3 CO2Et COCH3-Phenyl 1 H CH3 CO2Et O-C1-Phenyl 1 H CH3 CO2Et P-C1-Phenyl 1 H CH3 CO2Et P-C1-Phenyl 1 | 14 | | CH ₃ | Ethy1 | COEE | p-roly1 | 89 |
| CH3 Ethyl CO2Et i-Propyl CH3 Ethyl CO2Et Cyclohexyl EH2 Ethyl CO2Et t-Butyl 1 CH3 Ethyl CO2Et p-Tolyl 1 CH3 Ethyl CO2Et p-COH3-Phenyl 1 CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl 1 H CH3 CO2Et m-Cl-Phenyl 1 H CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl 1 H CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl 1 | 15 | | CH3 | Ethyl | COZEt | p-CF3-Pheny1 | 26 |
| CH3 Ethyl CO2Et Cyclohexyl EH2 Ethyl CO2Et t-Butyl CH3 Ethyl CO2Et Phenyl CH3 Ethyl CO2Et o-CH3-Phenyl CH3 Ethyl CO2Et cOCH3-Phenyl H CH3 CO2Et o-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl | 16 | | CH3 | Ethyl | COZEL | i-Propyl | 89 |
| EH2 Ethyl CO2Et t-Butyl CH3 Ethyl CO2Et Phenyl CH3 Ethyl CO2Et 0-Tolyl CH3 Ethyl CO2Et 0-OCH3-Phenyl H CH3 CO2Et 0-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et m-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl | 17 | | CH ₃ | Ethyl | COZEt | Cyclohexyl | ðı |
| CH3 Ethyl CO2Et Phenyl CH3 Ethyl CO2Et o-Tolyl CH3 Ethyl CO2Et c-OCH3-Phenyl H CH3 CO2Et o-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et m-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl | 18 | | EH2 | Ethyl | COZEt | t-Butyl | 152 |
| CH3 Ethyl CO2Et o-Tolyl CH3 Ethyl CO2Et c-OCH3-Phenyl H CH3 CO2Et o-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et m-Cl-Phenyl H CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl | 19 | | снэ | Ethyl | COZEt | Phenyl | 108 |
| CH ₃ Ethyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl CH ₃ Ethyl CO ₂ Et 2-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et m-Cl-Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et p-Cl-Phenyl | 20 | | снэ | Ethy1 | COZEt | o-Tolyl | 106 |
| CH ₃ Ethyl CO ₂ Et 2-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et m-Cl-Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et p-Cl-Phenyl | 21 | | CH ₃ | Ethy1 | COZEL | o-OCH3-Pheny1 | ů. |
| H CH ₃ CO ₂ Et o-C1-Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et m-C1-Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et p-C1-Phenyl | 22 | | CH3 | Ethy1 | COZEt | 2-Butyl | ð1 |
| H CH ₃ CO ₂ Et m-C1-Phenyl | 23 | | æ | СН ₃ | COZEt | o-Cl-Phenyl | 141 |
| H CH ₃ CO ₂ Et p-C1-Phenyl | 24 | | × | СНЭ | COZEt | m-C1-Pheny1 | 155 |
| | 22 | | × | CH3 | COZEL | p-C1-Pheny1 | 166 |

| Bsp. Nr. R ¹ | R ₁ | R 2 | 6 2 | 92 | F 0* |
|-------------------------|----------------|-----------------|------------|----------------------------|------|
| 92 | æ | CH3 | COzet | p-OCH ₃ -Pheny1 | 151 |
| 27 | × | CH3 | COZEt | p-Tolyl | 153 |
| 28 | × | CH3 | COZEt | m-CF3-Phenyl | 156 |
| • | I | CH3 | COZEt | i-Propyl | 112 |
| 0 | × | CH3 | COZEt | Cyclohexyl | 122 |
| 131 | × | CH3 | COZEt | t-Buty1 | 140 |
| 02 | × | CH ₃ | COZEt | Phenyl | 132 |
| e | × | CHJ | COZEt | o-OCH ₃ -Phenyl | 112 |
| 134 | × | CH3 | COZEt | o-Toly1 | 155 |
| 10 | = | CH3 | COZEt | 2-Buty1 | 118 |
| | | | | EH2002 | |
| 136 | × | CH3 | CO2CH3 | CH ₃ | 202 |
| | × | n-Pent | COZEL | CH ₃ | . 18 |
| 138 | × | Ethyl | COZEL | Cyclohexyl | 101 |
| | × | Ethy1 | COZEt | o-C1-Phenyl | 108 |
| | I | Ethy1 | COZEt | m-CF ₃ -Phenyl | 60 |
| | × | Ethy1 | COZEt | o-Tolyl | 147 |

| Bsp. | isp. Nr. R ¹ | .R1 | R ² | R ³ | R ⁶ | Fp °C |
|------|-------------------------|----------|-----------------|------------------|----------------|-------|
| 142 | | H | Ethyl | COZEt | a-OCH3-Phenyl | 106 |
| 143 | | × | Ethy1 | COZEt | m-C1-Phenyl | 103 |
| 144 | | æ | Ethy1 | COZEL | p-C1-Phenyl | 108 |
| 145 | | H | CH3 | COZEt | CH3 | 86 |
| 146 | | Ethy1 | Сн ³ | CO2-1-Propy1 | t-Butyl | 183 |
| 147 | | Ethy1 | CH ₃ | co_2 -1-Propy1 | 1-Buty1 | 122 |
| 148 | | Ethy1 | CH ₃ | CO2-1-Propy1 | 1-Propy1 | 175 |
| 149 | | Rthyl | CHJ | CO2-1-Propyl | СН3 | 130 |
| 150 | | × | , # | COZEt | o-Cl-Phenyl | 137 |
| 151 | | × | x | COZEt | p-C1-Phenyl | 171 |
| 152 | | I | Ŧ | COZEt | m-CF3-Phenyl | 147 |
| 153 | | x | Ŧ | COZEt | 3,5-Cl2-Phenyl | 189 |
| 154 | | × | x | COZEt | 3,4-Cl2-Phenyl | 219 |
| 155 | | # | × | COZEt | p-Tolyl | 145 |
| 156 | | I | × | COZEL | p-OCH3-Phenyl | 148 |
| 157 | | × | x | COZEt | p-NO2-Phenyl | 240 |
| 158 | | × | I | COZEt | n-Butyl | 29 |
| 159 | | . | æ | COzet | t-Buty1 | 176 |
| 160 | | Ħ | ¥ | COzet | pF-Pheny1 | 165 |

| Bsp. Nr. RI | R¹ | R ² | | Ré | Fp.c |
|-------------|----------|----------------|-------|----------------------------|------|
| 161 | æ | × | COZEt | Cyclohexyl | 137 |
| 162 | Ethyl | СНЗ | COZEt | CH2CH2-S-CH3 | Ğı |
| 163 | × | æ | COzEt | o-OCH3-Phenyl | 114 |
| 164 | I | i-Propyl | COZEt | o-C1-Phenyl | 112 |
| 165 | × | i-Propyl | COSEL | m-C1-Phenyl | 88 |
| 166 | × | i-Propyl | COZEt | p-C1-Phenyl | 135 |
| 167 | × | i-Propyl | COZEt | p-OCH ₃ -Pheny1 | 106 |
| 168 | æ | i-Propyl | COZEt | p-Tolyl | 108 |
| 169 | × | i-Propyl | COZEt | m-CF ₃ -Phenyl | 122 |
| 170 | × | i-Propyl | COZEt | o-Toly1 | 144 |
| 171 | × | 1-Propyl | COZEt | o-OCH ₃ -Phenyl | 111 |
| 172 | i-Propyl | × | CONH2 | CH ₃ | 195 |
| 173 | i-Propyl | × | CONH2 | Phenyl | >250 |
| 174 | i-Propyl | × | CONH2 | Cyclohexyl | 208 |
| 175 | × | × | COZEt | 2,4-Dimethylphenyl | 176 |
| 176 | × | × | COZEt | o-Tolyl | 142 |
| 177 | × | = | COZEt | 3,5-Dimethoxyphenyl | 157 |
| 178 | : : | # | COZEt | 3.4-Dimethylphenyl | 151 |
| 179 | × | H | COzEt | 3,4-Methylendioxyphenyl | 162 |

| Bsp. Nr. R ¹ | R2 | R ³ | R6 | Fp C |
|-------------------------|------------|----------------|----------------------------|------|
| x | H | COZEL | m-Toly1 | 137 |
| I | æ | COZEt | 2,6-Dimethylphenyl | 109 |
| I | x | COZEt | 2-0CH3-4-CH3-Pheny1 | 132 |
| I | × | COZEt | m-OCH ₃ -Phenyl | 143 |
| I | x | COZEt | 2,5-Dimethoxyphenyl | 117 |
| I | æ | COZEt | 2,3-Dimethylphenyl | 176 |
| I | × | COZEt | 3,5-Dimethylphenyl | 177 |
| I | × | COZEt | 3,4~Dimethoxyphenyl | 165 |
| I | СНЭ | H000 | i-Propyl | 181 |
| x | CH3 | COOH | o-Tolyl | 232 |
| × | Ethyl | COZEt | CH ₃ | 112 |
| G | # | COZEt | 1-Propy1 | 121 |
| H | # | COSEt | s-Butyl | 92 |
| E | æ. | COZEt | 2-Butyl | 78 |
| H | . | COZEt | t-Butyl | 137 |
| 5 | X. | COZEt | Cyclopentyl | 113 |
| E S | . e | COZEt | Cyclohexyl | 163 |
| СНЭ | æ | COZEt | Phenyl | 147 |
| Ħ | H E | COZEt | p-OCH ₃ -Pheny1 | 108 |

| Bap. | r. | Bap. Nr. R ¹ | R ² | R3 | 136 | 7. d.f. |
|------|----|-------------------------|----------------|-------|----------------------------------|---------|
| 199 | | CH3 | × | COZEt | o-OCH ₃ -Pheny1 | 94 |
| 200 | | × | n-Pentyl | COZEL | i-Propyl | Ď1 |
| 201 | | × | n-Pentyl | COZEt | s-Butyl | Ğ1 |
| 202 | | × | n-Pentyl | COZEt | 2-Butyl | Ğı |
| 203 | | = | n-Pentyl | COZEt | t-Butyl | 101 |
| 204 | | = | n-Pentyl | COZEt | Cyclohexyl | 73 |
| 202 | • | × | n-Pentyl | COZEt | Pheny1 | Ğı |
| 206 | | x | n-Pentyl | COZEt | Cyclopentyl | 74 |
| 202 | | æ | n-Pentyl | COZEt | p-0CH ₃ -Pheny1 | 46 |
| 208 | | I | n-Pentyl | COZEt | o-OCH ₂ -Phenyl | 81 |
| 503 | | = | n-Pentyl | COZEt | A = NHCONCH ₃ -Phenyl | 4 |
| 210 | | = | n-Pentyl | COZEt | o-Tolyl | 80 |
| 211 | | æ | n-Pentyl | COZEt | m-Tolyl | 65 |
| 212 | | × | n-Pentyl | COZEt | p-Toly1 | 83 |
| 213 | | = | n-Pentyl | COZEt | 2,3-Dimethylphenyl | 66 |
| 214 | | × | n-Pentyl | COZEt | 2-i-Propylphenyl | 23 |
| 215 | | × | n-Pentyl | COZEt | 2,4,5-Trimethylphenyl | 86 |
| - | | | | | • | |

| | | 0. 0. | 160 |
|------------------------------|---------------------------------------|-------------------------|--|
| | NHR ⁶ | R 6 | CH ₃ i-Propyl n=Butyl |
| | A = NHCONHR ⁶ | E. | C2H5 C2H5 C2H5 |
| rgestellt | A R | R 2 | = = = |
| Weiterhin wurden hergestellt | " " " " " " " " " " " " " " " " " " " | R1 | CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃ |
| erhi | | Bsp. Nr. R ¹ | |
| Wei | | Bsp. | 216 217 218 |

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel la

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfenließ- man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmte dann langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wurde noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffs ausgetrieben. Anschließend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. <u>98</u>, 3571-3577 (1965)
K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. <u>99</u>, 94-100 (1966).

30 Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

35

Ib

Schmp.: 38°C

| 5 Ic | S N=C=O | Sdp.: 120°C (1 Pa) |
|----------|--|--|
| 10 Id | H ₅ C ₂ C-OC ₂ H ₅ CH ₃ S N=C=0 | 5dp.: 101°C (30 Pa) |
| 15 Ie | S N=C=0 | Schmp.: 90-93°C |
| If 20 | (CH ₃) ₃ C N=C=0 | Schmp.: 62-63°C |
| 25 | S N=C=O | Sdp.: 160°C (30 Pa), IR 2200, 1690 cm ⁻ im Kugelrohr destil- liert |
| 30 Ih | CH ₃ C-OC ₂ H ₅ | Sdp.: 142-147°C (5 Pa) IR: 2250, 1690 cm ⁻¹ |

| li | H ₃ C C-OC ₂ H ₅ | Sdp.: 103°C (30 Pa) IR: 2250, 1690 cm ⁻¹ |
|------|---|--|
| ij | H ₃ C S N=C=0 | Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C |
| Ik . | CH3(CH2)4 S N=C=0 | Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710 |
| 11 | H ₃ C CH S N=C=0 | Sdp.: 96°C (15 Pa) IR 2250, 1710 |
| Im | C-oc ₂ H ₅ | Sdp.: 75°C (40 Pa) |
| In | Et CO ₂ Et | Sdp.: 105°C (20 Pa) |

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.
10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butyl20 ester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt.
Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen,
750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt,
die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 Xig),
25 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 Xiger H₂SO₄, 200 ml Wasser und
200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der 30 Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie

Fp: 82-85°C

5 Anal g rhält man die Amin thioph ne der Form 1

| | Bsp.Nr. | R ¹ | R ² | R ³ | Physik.Daten |
|----|---------|-------------------------------|-------------------------------|----------------------------------|--------------|
| 15 | IIb | с ₂ н ₅ | сн _З | COOC ₂ H ₅ | Fp 44°C |
| | IIc | H | i-Propyl | COOC ₂ H ₅ | 101°C |
| - | | • | | • | (5 Pascal) |
| | IId | Н | i-Butyl | COOC ₂ H ₅ | |
| | lle | H | n-Pentyl | COOC2H5 | 152°C |
| 20 | | | | | (50 Pascal) |
| | IIf | CH3 | С ₂ Н ₅ | COOC ₂ H ₅ | 148°C |
| | | | | | (250 Pascal) |
| | Bsp.Nr. | R ¹ | R ² | R ³ | Fp. [°C] |
| 25 | IIg | 4СН | 5 ₄ 3 | COO ₂ CH ₅ | 90 |
| | Ilh | +CH ₂ | | CN | 149 |
| | IIi | +ch ₂ | 2+4 | соосна | 112 |
| | IIj | ←с н ₂ | 2+4 | CN | 143 |
| 30 | IIk | ₹CH. | 274 | CONH ₂ | 185 |
| | 111 | . -+CH 2 | 2 ⁷ 5 | COOC2H5 | 105 |
| | IIm | ←СН2 | 2 ⁷ 5 | CN | 121 |
| | IIn | -+€H ₂ | 2 75 | CONH ₂ | 170 |
| | | | | | |

35

<u>Le A 23 725</u>

5 Patentansprüch

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste la und lb steht

25

$$R^{4}$$
 O | || - N - C - NR⁵R⁶ Ia | R⁴ O - R⁵ | | | - N - C = N - R⁶ Ib

30

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Rest
aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

35

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

- R¹ und R² gem insam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 20 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes stituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

5 2. Thi nylisocyanate der Formel III

in welcher

- 15 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion trag n kann,
- 30 R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C_{2-4} -Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

- 5 R^B für Wass rstoff, Alkyl der Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.
- Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

25 in welcher

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30 mit Phosgen umsetzt.

35

5 4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der F rmel VI

in welcher

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste la und lb steht 15

- für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR^7 , $\mathrm{CONR}^8\mathrm{R}^9$, COR^{10} steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH_3 , $\mathrm{COO(C}_{2-4}\text{-}\mathrm{Alkenyl})$, $\mathrm{CONR}^8\mathrm{R}^9$, COR^{10} steht,
- R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht, 30
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R⁶ für Wass rstoff, gegebenenfalls substitui rtes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - RB für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 15 R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25



VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht.

35

5 A für die Reste Ia und Ib steht

$$R^4$$
 0 | | | | - N - C - NR⁵R⁶ | Ia

10

$$R^4 0 - R^5$$
| | |
- N - C = N - R⁶ Ib

für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, dadurch gekennzeichnet,

daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

 $(CH_2)_n | R^3$ VII

in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R₆ VIII

in welcher

35 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, od r

10

b) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

in welcher

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35 n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäur esterhalogeniden dr Formel X

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

in welcher

5

LO

.5

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -ischarnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tier
 futter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5 gemäß Anspruch 1 mit Streck- und/oder Verdünnungsmitteln vermischt.

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß manThienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.

15

20

25

30

35



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6209

| EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE | | | | | |
|---|---|--|--|--|--|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokuments mit Angaße, soweit erforderlich, der maßgeblichen Telle | | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (int. CI. 4) | |
| Y | DE-A-2 645 613 CYANAMID) * Ansprüche * | (AMERICAN | 1,4-7 | A 23 K 1/16 C 07 D 333/38 C 07 D 333/68 C 07 D 333/78 | |
| Y | US-A-3 989 505 * Ansprüche * | (L.G. NICKELL) | 1,4,7 | C 07 D 333/80 | |
| ¥ | DE-A-2 510 936 * Ansprüche * | (CHEVRON) | 1,6 | | |
| A | DE-A-2 648 248 CYANAMID) * Ansprüche * | (AMERICAN | 1,4-7 | | |
| A | AT-B- 311 994 * Ansprüche * | (DR. F. SAUTER) | 1,4 | | |
| A | 1, 2. Juli 1979 814x, Columbus, | Ohio, US; & BR - AMERICAN CYANAMID | 1,4-7 | A 23 K 1/00 C 07 D 333/00 | |
| | | | | | |
| Der | vorliegende Recherchenbericht wui | rde für alle Patentansprüche erstellt | | | |
| | Recherchenori Abschlußdatum der Recherche DEN HAAG 25-08-1986 | | | LY J. | |
| X : vor Y : vor and A : tec O : nic | ATEGORIE DER GENANNTEN D n besonderer Bedeutung allein I n besonderer Bedeutung in V ind deren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund hitschriftliche Offenbarung ischenliteratur | betrachtet nachde bindung mit iner D: in der A en Kategorie L: aus and | em Anmeldedat Anmeldung ang dern Gründen s | nt, das jedoch erst am oder um veröffentlicht worden ist führtes Dokument angeführtes Dokument Patentfamilie, überein- | |